

特許庁長官 斎

1.発明の名称

住 所

氏 名

(はか 1 名)

3. 特許出願人

大阪市東区平野町 3 丁目35番地 吉富製薬株式会社

坂 元 祐

4. 代 理 人

住 所 大阪市東区平野町3丁目35番地

吉窩製薬株式会社内



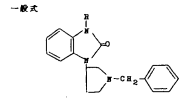
5. 添付書類の目録

(3) 特許顧副本

1. 発明の名称

新規なピロリジン誘導体の製造法

2. 特許請求の範囲



または異なる任観アルキルを示すか、あるいは R¹,R²は隣接する窒素原子とともに複素環を 形成する基を示す。〕

で装わされる化台物を脱ペンジル反応に付すこと を特徴とする、一般式



〔式中Rは前記と同義。〕

で表わされるピロリジン誘導体の製造法

1. 発明の群細な説明

本発明は、一般式

19 日本国特許庁

公開特許公報

昭命。(1976) 5. /2

5921 44

(51) Int. C12

CO70403/0411

A61k 31/419

(c070403/04

C070203/14

CO10235/26)

(全4頁)

①特開昭 51-131875

②特願昭

22出願日

審査請求

庁内整理番号

6855 44

7043 44

5921 44

52日本分類

16 E363

30 H111

30 4133.21

30 H111.5

43公開日 昭51. (1976) 11. 16

50-56475

未請求

[式中RはH、低級アルキル、アラルキル、アリ ととでAは低級アルキレンを、R¹,R²は同一 または異なる低級アルキルを示すか、あるいは R¹,R²は隣接する窒素原子とともに複素環を

形成する基を示す。〕

で表わされる所規なピロリジン誘導体の製造法に関する。

上配の定義において、より具体的には、低級アルキルとはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、イソプロピル、イソプロピル、イソプテル、第二プチル、第三プチルなどを、アラルキルとはペンジル、フエネチル、αーメチルペンジルなどを、アリールとはフエニルなどを、低級アルキレンとはエチレン、プロピレン、トリメチレン、1ーメチルトリメチレン、2ーメチルトリメチレン、2ーメチルトリメチレンなどを、複葉環とはピロリジン、ピペリジン、4ー/チルピペラジン、4ー(2ーヒドロキシエチル)ピペラジン、モルホリンなどを示す。

一般式(I)の化合物は、本発明に従って、一 般式

水素化ホケ楽カリウム、"ギ酸、ホルマリンなど) による脱ペンジル反応。

たとえば、市販の5~20%パラジクム活性故 を用いる場合には、次の反応条件下に脱ペンジル 反応は実施される。

反応圧力:常圧

水紫頭:水紫

反応益度:室墓ないし100℃の範囲

反応客谋:水、アルコール(メタノール、エタノ

ール、プロバノール、イソプロバノ・

ルなど)、エーテル(ジエチルエーテ

ル、テトラヒドロフランジオキサンな

ど)、酢酸などの単一あるいは昆台店

煤

触媒使用量:原料の数%~数十%(重量)

反応時間: 数時間~数十時間

〔式中Rは前記と同義。〕

で表わされる化合物を脱ペンジル反応に付すこと ・ により製造される。

本発明でいう鋭ペンジル反応とは、それ自体は 常迭である次の反応を包含する。

(イ)金属触媒(ラネーニンケル、ハラジタム触媒、 白金触媒などであり、これらは、活性故、セライト、炭酸パリウム、絹などの担体に吸着させた形 紙で用いてもよく、また酸化物、ハロゲン化物な どのような化合物として用いてもよい)を用いる 常任または加圧下の水兼化反応(水素顔としては、 気体水素、ヒドラジン、水素化ホウ素ナトリウム、

(の)ハログン化シアン (たとえばプロムシアン) に よる成ペンジル反応。

いパンセン、トルエンなどの啓襲中、一般式(I)
の化合物に、アルコキシカルボニルクロリドある
いはペンジルオキシカルボニルクロリドを反応させて、一般式

(式中Rは町配と同義を、ぽはアルキル(メチル、 エチル、イソプチルなど)またはペンジルを示す。] で表わされる化合物とし、ついで化合物(個)を 酸またはアルカリにより加木分解するか、あるい はヒドラジンにより分解するか、あるいはぽがペ ンジルの場合には、(I)で述べた水素化反応により、 またはハロゲン化水素酸、臭化水素酸、ヨク化水 素酸など)で処理することにより、目的化合物(I) に導く方法。

なお、(イ)の場合には、一般式(I)の原料化合物は 塩酸塩、硫酸塩、しゆう酸塩、マレイン酸塩、酢 酸塩などの塩の形で用いてもよい。

かくして得られる一般式(I)の化合物かよびその 塩は、たとえば鎮痛作用、中枢神経作用などを育 し、医薬として、また医薬品の中間体として有用 である。

以下に実施側を示して、本発明を具体的に説明

ンズイミダゾリンー2ーオン・塩酸塩10.8gが 付られる。酸点142~147℃。イソブロパノ ールから再結晶すると、触点145~147℃を 示す。

実施例 2.

1-(1-ペンジルー3-ビロリジニル)ペンズイミダゾリン-2-オン7.3 gを80%エタノール250 Wに加え、濃塩酸を加えて塩酸塩としたのち、5%パラジウム炭素20gを加え、60~70℃で、常圧下、水業中で5時間かくはんした。反応液を濃縮した。残留物を水200 Wに溶解し、重炭酸ナトリウムで中和した。水層をクロロホルム50 Wで1回抽出したのち、水層を完全に減圧下濃縮する。換留物をイソプロパノール100 Wで熱時3回抽出する。室温に一夜放躍し、四週し、優縮すると、痰カツ色アメ状物40gを

特開 昭51- 131875 (3) するが、本発明の範囲はとれらのみに限定される のではない。

突缩例 1.

1ーペンジルー3ー(1ーペンジルー3ーピロリジニル)ペンズイミダソリンー2ーオン16.0 gを80%エタノール150 wに加え、優塩酸を加えて塩酸塩としたのち、5%パラジウム炭繁30gを加え、60~70℃で、常圧下、水素中で3時間かくはんした。反応液を口過し、濃縮した。残留物を水200 wに溶解し、20%水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性とし、分離する油状物をペンゼン100 wで3回油出する。存機層を合せて芒硝で成水後減圧下に濃縮する。後留する炭黄油状物(12g)を酢酸エチル500 wに溶解し、計算量のエタノール塩酸を加えると、無色の1ーペンジルー3ー(3ーピロリジニル)ペ

得る。本品に酢酸エチル少量を加えると結晶化する。イソプロビルエーテル100 mでよく洗い、ロ取すると、機成109~111での無色結晶状の1-(3-ビロリジニル)ベンズイミダゾリン-2-オン3.7gが付られる。本品を熱酢酸エチルにとかし、しゆう酸を溶解した酢酸エチルを加えると、しゆう酸塩が沈酸する。酸点211~215(分解)の無色結晶。イソプロパノールから再結晶すると、酸点222~223で(分解)を示した。

間様にして次の化合物が得られる。

③1-ノチルー3-(3-ピロリジニル)ペンズイミダゾリン-2-オン、塩酸塩の融点206~

③1-フェニル-3-(3-ピロリジニル)ペンズイミダゾリン-2-オン、塩酸塩の鹼点208

BEST AVAILABLE COPY

ピロリジェル)ペンズイミダゾリンー2ーオン、

ンズイミダゾリンー 2 ーオン、

代理人弁理士 高宮坡

01 - (3 - 9) + NT = 170 + N - 3 - (

◎1-フエネチル-3-(3-ピロリジニル)ペ

3 ーピロリジニル) ペンズイミダソリンー 2 ーオ

⑥1-(2-ジメチルアミノエチル)-3-(3

ーピロリジニル)ペンズイミダゾリンー 2 ーオン、

◎1−(3−モルホリノプロピル)−3−(3−

ピロリジニル) ベンズイミダゾリンー 2 ーオン、

◎ 1 - [2 - {1 - (2 - ヒドロキシエチル) -

1ーピペラジェル } エチル] - 3 - (3 - ピロリ

ジェル)ペンズイミダソリン-2-オン、

◎1-〔3-(4-メチル-1-ピペラジニル)

プロビル] - 3 - (3 - ピロリジニル) ペンズイ

ミダゾリンー2ーオン

大分県中津市大字上宮永 980 番地の 5

シロ キ マサ ミ 白 木 み 巳